EQUINE INTERLEUKIN 1 PEPTIDE, DNA CODING FOR THE SAME, RECOMBINED VECTOR CONTAINING THE SAME, TRANSFORMANT CONTAINING THE RECOMBINED VECTOR AND PRODUCTION OF **EQUINE INTERLEUKIN 1-RESISTANT ANTIBODY**

Patent Number: JP9131191 Publication date: 1997-05-20

inventor(s):

KATOU DAICHI; NAKAMURA TOMOKO; HAZAMA HIROKO; TAKAGI SHIGEMI;

WATARI TOSHIHIRO; TSUJIMOTO HAJIME; HASEGAWA ATSUHIKO

Applicant(s):

HITACHI CHEM CO LTD

Requested

Patent:

☐ JP9131191

Application

Number:

JP19960203551 19960801

Priority Number

(s):

IPC

Classification:

C12N15/09; C07H21/04; C07K14/545; C12N1/21; C12P21/02

Classification: Equivalents:

Abstract

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a new equine interleukin 1 peptide containing a specific amino acid sequence, capable of being produced by a genetic engineering method, and useful for the cytokine therapy of the cytokine, arthritis, laminitis, etc., of horse and as an antigen for preparing an antibody. SOLUTION: This new equine interleukin 1 peptide contains a sequence comprising at least five continuous amino acids in a peptide having an amino acid sequence represented by formula I or II, and is useful for the cytokine therapy of inflammatory diseases such as the cytokine, arthritis, laminitis, etc., of horse and useful as an antigen for preparing an antibody. The peptide is obtained by stratifying the peripheral blood of a healthy thoroughbred horse on HICOLL- HYPAQUE, centrifuging the blood, isolating mRNA from the obtained peripheral blood mononuclear fraction by a conventional method, synthesizing cDNA with the mRNA, cloning the cDNA in the presence of a primer comprising a part of human interleukin 1 gene by a PCR method, and subsequently expressing the obtained equine interleukin 1 gene in a host cell.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

(19)日本国特許庁(JP) (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-131191

(43)公開日 平成9年(1997)5月20日

(51) Int.Cl. ⁸	藏別記号	庁内整理番号	FΙ				技術表示箇所
C 1 2 N 15/0	9 ZNA	9162 - 4B	C 1 2	N 15/00		ZNAA	
CO7H 21/0)4		C 0 7	H 21/04		В	
CO7K 14/5	545		C 0 7	K 14/545	•		
C 1 2 N 1/2	21		C 1 2	N 1/21			
C 1 2 P 21/0	02		C 1 2	P 21/02		K	
		審查請求	未請求	請求項の数	13 OL	(全 14 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	特願平8-203551		(71) 出	願人 0000	004455		
			İ	日立	化成工業	株式会社	
(22)出願日	平成8年(1996)8	月1日		東京	都新宿区	西新宿2丁目	1番1号
			(72)発	明者 加藤	大智		
(31)優先権主張番	号 特願平7-226133			東京	都台東区	谷中5-6-	13 第二美晴荘
(32)優先日	平7 (1995) 9月4	B		H号	室		
(33)優先権主張国	日本(JP)		(72)発	明者 中村	倫子		
特許法第30条第1	項適用申請有り 平成	7年3月6日	1	東京	都港区白	金4-10-27	
(社) 日本獣医学	会発行の「第119回日本	卜猷医学会講演	(72)発	明者 間	弘子		
要旨集」に発表				東京	都世田谷	区太子堂1-	12-38-401
			(74)代	理人 弁理	士 若林	邦彦	
			1				最終頁に続く

ウマインターロイキン1ペプチド、それをコードするDNA、そのDNAを含む組換えベクタ (54)【発明の名称】 一、その組換えベクターを含む形質転換体及び抗ウマインターロイキン1抗体の製造法

(57)【要約】

【課題】 ウマの炎症性疾患とウマインクーロイキン 1 の関係について研究する上で重要なウマインターロイキ ン1ペプチド、このウマインターロイキン1パプチドを コードするDNA若しくはそれに相補的なDNA、この ウマインクーロイキン1ペプチドをコードするDNA若 しくはそれに相補的なDNAを含む組換えて、クター、前 記ウマインターロイキン1ペプチドをコードするDNA 若しくはそれに相補的なDNAを含む形質転換体及び抗 ウマインターロイキン1抗体のの製造法を提供する。

【解決手段】 配列番号1又は2で示されるペプチドの 中の連続した少なくともう個のアミノ酸からなる配列を 含むウマインターロイキン1ペプチド、このペプチドを コードするDNA若しくはそれに相補的なDNA、この DNAを含む組換えベクター。この組換スペクターを含 む形質転換体及び前記ペプチドを抗原として使用するこ とを特徴とする、抗ウマインターロイキン1抗体の製造 法。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 配列番号1又は2で示されるペプチドの中の連続した少なくとも5個のアミノ酸からなる配列を含むウマインターロイキン1ペプチド。

【請求項』】 配列番号1で示されるペプチドである、 請求項1記載のペプチド。

【請求項3】 配列番号2で示されるペプチドである。 請求項1記載のペプチド。

【請求項4】 請求項1~3のいばれかに記載のペプチドをコードするDNA若しくほそれに相補的なDNA 【請求項5】 配列番号3で示される塩基配列を有する。請求項4記載のDNA。

【請求項6】 配列番号4で示される塩基配列を有す。 る、請求項4記載のDNA。

【請求項7】 請求項4~6のいずれかに記載のDNA を含む組換えべクター。

【請求項8】 アラスミドロじじゅである。請求項7記 載の組換えパクター。

【請求項9】 アラスミトp F β 5 である。請求項S記載の組換え Λ 、2 2 2 2

【請求項10】 請求項7~りのいずれかに記載の組換 さべ2ターを含む形質転換体

【請求項11】 FERM F=15143として寄託されている請求項10記載の形質転換体

【請求項12】 FERM P-15143として等託されている請求項10記載の形質転換体

【請求項13】 請求項1~3のいずれかに記載のペプチトを抗原として使用することを特徴とする、抗ウマインクーロイキン1抗体の製造法

【発明ご詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ウマインターロイキン1ペプチド、それをコートするDNA、そのDNAを含む組換えベクター、その組換えベクターを含む形質転換体及び抗ウマインターロイキン1抗体の製造法に関する。

【0002】

【従来の技術】馬においては、肺炎、関節炎、蹄葉炎などの炎症性疾患が臨床上重要な問題となっており、サイトカインの測定やサイトカイン療法の基礎研究が重要な課題となっている。一方、内因性発熱因子及び軟骨細胞の破壊因子として炎症性サイトカインが知られている。インターロイキン1はこの炎症性サイトカインであり、細胞の活性化に関与する。インターロイキン1は2型及び3型の2種類が知られている。

【 0 0 0 3 】現在までにヒトやマウスなどについてはインクーロイキン1の構造が決定されている(「ヒー・ティー・ロメディコ他著」ネーチャー、312巻 458頁、19 84年(P.T.Lomedico et al., Nature, Vol.312, p.458(1984))」及び「シー・ジェイ・マーチ他著、ネーチャ

ー 315巻、641頁 1985年(C.J.March et al., Nature, Vol. 315, p.641(1985))」)。しかしながら、ウマインクーロイキン1についての構造は決定されていない。このことは、ウマインターロイキン1と上記の炎症性疾患との関係を研究する上で障害となっており、さらに、ウマインターロイキン1との関係からみた炎症性疾患の診断薬を開発する上であい路となっている。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】請求項1記載の発明は、ウマの炎症性疾患とウマインターロイキン主の関係について研究する上で重要なウマインターロイキン主の関係について研究するものである。請求項2記載の発明は、請求項1記載の発明の効果に加え、ウマの炎症性疾患とウマインターロイキン主のサブタイプ(ル型)の関係について研究する上で重要な心型のウマインターロイキン主パでチドを提供するものである。請求項3記載の発明は、請求項1記載の発明の効果に加え、ウマの炎症性疾患とウマインターロイキン主のサブタイプ(ア型)の関係について研究する上で重要ない型のウマインターロイキン主パでチドを提供するものである。

【0005】請求項目記載の発明は、ウマの人症性疾患とウマインクーロイキントの関係について研究する上で重要な、ウマインクーロイキントへつチドをコードするもNA帯しくはそれに相補的ないNAを提供するものである。請求項目記載の発明は、請求項目記載の発明の効果に加え、ウマの炎症性疾患とウマインターロイキントでサブタイプ(液型)の関係について研究する上で重要な、液型のウマインターロイキントへでチドをコードするDNAを提供するものである。請求項も記載の発明では、請求項目記載の発明の効果に加え、ウマの炎症性疾患とウマインターロイキントのサブクイプ(が型)の関係について研究する上で重要な、が型のウマインターロイキントペプチドをコードするDNAを提供するものである。

【0006】請求項7記載の発明は、ウマの炎症性疾患とウマインターロイキン1の関係について研究する上で重要な、ウマインターロイキン1へアチドをコードするDNA若りくはそれに相補的なDNAを含む組換えべクターを提供するものである。請求項8記載の発明は、請求項7記載の発明の効果に加え、ウマの炎症性疾患とウマインターロイキン1のサブタイプ(4型)の関係について研究する上で重要な、4型のウマインターロイキン1ペプチドをコードするDNAを含む組換えべクターを提供するものである。請求項9記載の発明は、請求項7記載の発明の効果に加え、ウマの炎症性疾患とウマインターロイキン1のサブクイプ(4型)の関係について研究する上で重要な、4型のウマインクーロイキン1ペプチドをコードするDNAを含む組換えベクターを提供するものである。

【0007】請求項10記載の発明は、ウマの炎症性疾

患とウマインターロイキン1の関係について研究する上。 で重要な、ウマインターロイキン1ペプチドをコードす。 るDNA若しくはそれに相補的なDNAを含む形質転換 体を提供するものである。請求項11記載の発明は、請 | 求項10記載の発明の効果に加え、ウマの炎症性疾患と ウマインターロイキン1のサブクイブ (α型)の関係に ついて研究する上で重要な、収型のウマインクーロイキ ン1ペプチドをコートするDNAを含む形質転換体を提 供するものである。請求項12記載の発明は、請求項1 ①記載の発明の効果に加え、ウマの炎症性疾患とウマイ ンターロイキン1のサブタイプ(B型)の関係について 研究する上で重要な、B型のウマインターロイキン1ペ プチドをコードするDNAを含む形質転換体を提供する ものである。請求項13記載の発明は、ウマの売症性疾 患とウマインターロイキン1の関係について研究するト て重要な抗ウマインターロイキン1抗体のの製造法を提 供するものである。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明は、下記(1)~ (13)に関するものである。

- (1)配列番号1又は2で示されるペプチドの中の連続した少なくとも5個のアミノ酸からなる配列を含むウマインターロイキン1ペプチド。
- (2)配列番号1で示されるペプチドである。前記
- (1)記載ハペプチド
- (3)配列番号2で示されるペプチドである。前記
- (1)記載のペプチド
- (4) 前記(1)~(3)のいずれかに記載のパプチド をコードするDNA若しくほそれに相補的なDNA、
- (5)配列番号3で示される塩基配列を有する、前記
- (4)記載のDNA。
- (6)配列番号4で示される塩基配列を有する、前記
- (4)記載のDNA.

【0009】(7)前記(4)~(6)のいずれかに記載のDNAを含む組換えベクター。

- (S)プラスミドpCEαである、前記(7)記載の組換えヘクター。
- (9) プラスミトpE 85である。前記(8) 記載の組 換えベクター。
- (10)前記(7)~(9)のいずれかに記載の組換え ベクターを含む形質転換体。
- (11) FERM P-15142として寄託されている前記(10)記載の形質転換体。
- (12) FERM F-15143として寄託されている前記(10)記載の形質転換体。
- (13)前記(1)へ(3)のいずれかに記載のペプチドを抗原として使用することを特徴とする、抗ウマインターロイキン1抗体の製造法。

[0010]

【発明の実施の形態】以下、本発明を詳細に説明する。

ウマインターロイキン1

インターロイキン1は、前述したように炎症性サイトカインであり、細胞の活性化に関与し、4型及び2型の2種類がある。4型のウマインターロイキン1は、配列番号1で示されるペプチドであり、2型のウマインターロイキン1は、配列番号2で示されるペプチドである。なお、配列表において、アミノ酸配列は、アミノ基末端のアミノ酸を1番としている(以下同様)

【0011】 ウマイン クーロイキン 1 ペプチト

本充明におけるウマインターロイキン1へでチトは、前記ウマインターロイキン1、その一部分、又はウマインターロイキン1苦しくはその一部分を含むペプチドの総称である。上記ウマインターロイキン1へでチトは、ウマインターロイキン1としての抗原性を保有することが必要とされる。

【0012】ウマインターロイキン1パフチトは、ウマインターロイキン1が抗原性を有する最小の大きさの観点がら、配列番号1又は2で示されるパフチ上の中の連続した少なくとも5個のアミノ酸からなる配列を含むペフチド(以下、パフチトAという)であることが好ましい。パフチトAとしては、例えば、配列番号1で示されるパブチドが挙げられ、これは α 型のウマインターロイキン1の全アミノ酸配列である。また、パフチトAとしては、配列番号2で示されるパブチドも挙げられ、これは β 型のウマインターロイキン1の全アミノ酸配列である。これらのペプチドは、ウマインターロイキン1としての抗原性を保有する。

【0013】ウマインターロイキン1ペフチドのペプチト頭中に含有されるウマインターロイキン1由来のアミノ酸配列が長いほうか高感度の抗原抗体反応を期待することができ、また、高い生物活性(軟骨細胞の破壊能力等)を期待することができることから、ペプチドAとしては、配列番号1で示されるペプチドの中の連続した20個以上のアミノ酸からなる配列を含むペプチドであることが好ましく、200個以上のアミノ酸からなる配列を含むペプチドであることがざらに好ましい。このようなペプチドとしては、例えば、前述した配列番号1で示されるペプチド及び配列番号2で示されるペプチドか挙げられる。

【0014】また、ペプチドAとしては、抗原性を高める観点から、配列番号1で示されるペプチドの中の連続した少なくとも5個のアミノ酸からなる配列が繰り返された配列を有するペプチドであることが好ましい。繰り返し単位となる配列としては、例えば、前記配列番号1で示されるペプチドのアミノ酸配列、配列番号2で示されるペプチドのアミノ酸配列等が挙げられる。繰り返し単位同士は、直接又は介在物を介して結合する。介在物としては、例えば、アミノ酸配列が挙げられる。前記アミノ酸配列に含まれるアミノ酸の個数は特れる。前記アミノ酸配列に含まれるアミノ酸の個数は特

に限定されないが、通常、1~50個とされ、前記アミン酸配列の具体例としては、例えば、アラニンーアラニンからなるアミノ酸配列等が挙げられる。

【0015】また、ウマインターロイキン1としての抗原性を保有する限り、ペプチドAは、配列番号1又は2で示されるペプチドからアミノ酸(例えば1~263個)が欠落しているものであってもよい。欠落するアミノ酸の個数が多すぎると、ペプチドAのウマインターはイキン1としての抗原性が損なわれる傾向かある。欠落するアミノ酸の個数が多い場合(例えば5個以上)、ウマインターロイキン1としての抗原性が低下しやすいので、この低下をできるだけ小さくするためには、配列番号1又は2で示されるペプチドから欠落するアミノ酸は連続しているものであることが好ましい。

【0016】さらに、ウマインターロイキン1としての抗原性を保有する限り、ベフチドAとしては、ウマインクーロイキン1由来のアミノ酸配列に加えてそれ以外のアミノ酸配列を含有するベフチドを利用することもできるが、このペプチドは、ウマインターロイキン1としての抗原性に対して、ウマインターロイキン1以外の化合物としての抗原性がないが又は低いことが必要とされるこのようなペプチドの何としては、配列番号1又は2で示されるペプチドの中にアミノ酸が挿入されているペプチド。配列番号1又は2で示されるペプチドの中にアミノ酸が挿入されているペプチド。配列番号1又は2で示されるペプチドの中にアミノ酸が挿入されているペプチド。配列番号1又は2で示されるペプチドの中の連続した少なくともう個のアミノ酸からなる配列に、直接又は介在物を介して、アミノ酸若しくは他のペプチドが結合したペプチド等が挙げられる

【り017】置換又は挿入されるアミノ酸の個数か多い場合(例えばう個以上)、また、結合する他のパブチドに含まれるアミノ酸の個数が多すぎる場合(例えば1、000個以上)、ウマインターロイキン1としての抗原性が低下しやすいので、この低下をできるだけ小さくするためには、配列番号1又は2で示されるペプチドの中において置換又は挿入されるアミノ酸は連続しているものであることが好ましく、また、結合する他のペプチドは1、000個未満のアミノ酸からなる配列であることが好ましい。

【0018】 置換されるアミノ酸は類似の性質を有するものであることが好ましく、例えば、グリシンとアラニンの置換が挙げられる。結合するアミノ酸若しくは他のペプチドとしては、例えば、アラニン、アラニンーアラニン、カーカラクトシダーゼ等が挙げられる。前記の在物、アミノ酸若しくは他のペプチドは、前記配列番号1又は2で示されるペプチドの中の連続した少なくとも5個のアミノ酸からなる配列のアミノ基末端側とカルボキシル基末端側のいずれに結合してもよい。

【0019】ウマインターロイキン1ペプチドの製造法

本発明におけるウマインターロイキン1へでチドを製造する方法としては、例えば、化学合成法や遺伝子組換え法が挙げられる。化学合成法としては、例えば、マップ(Multiple Antigen Peptide、NAF)法があり、30個以下のでミノ酸配列からなるペプチトの合成に適しており。市販のペプチド合成機を使用して合成することができる。ペプチドはマップ法により繰り返す形で合成することができる。過伝子組換え法としては、例えば、本発明のウマインターロイギン1ペプチトをコートするDNAをベクターに挿入して組換えベクターを構築し、それを宿主に挿入して形質転換体を作製し、その形質転換体から目的のペプチドを精製する方法がある。

【0020】本発明のウマインターロイキン1へプチドをコードするDNAについては後述する。へ、クターとしては、例えば、プラスミドやファージ等がある。宿主としては、例えば、大腸菌、枯草菌、酵母等がある。以下、形質転換体の作製法と、その形質転換体を用いた目的のペプチトの情製法について詳しく説明する。

【0001】本発明のDNAを含む組換えべクターは、 ウマインターロイキン1ペプチトをコートするDNA (後述)を常法で既存のプラスミトペクターやファージ イ、タ ター等に挿入して作製することができる。その際。 必要に応じ、リンカーを使用する。挿入されたDNAを 発現させる場合は、DNAの挿入箇所はプロモーター領 域の下流であることが必要とされる。既存のプラスミド へクターとしては、例えば p B R 3 2 2 。p U C 1 8 。 pUC19 pCE2(インビトロケン(Invitrogen) 社(米国)商品名)、Bluescript SK(-)(ストラクジー ン(Stratagene)社(米国)商品名)等があり、ファー シバクターとしては、例えば、入ませ10、入ませ11 等がある。これらのベクターはいずれも市販されてお り、用いた親ベクターに対応する組換えバククーが得ら れる。本発明のDNAを含む組換えベクターとしては、 後述するように、pCEα、pEβ5等が挙げられる。 【0022】得られた組換えベクターを宿主に入れ、形 質転換体を作製する。大腸菌由来のプラスミトやんファ ージを使用する場合は宿主としては大腸菌を使用するこ とができ、例えば、大腸菌HB101株を使用すること ができる。宿主は、通常、コンピテントセルとなるよう に処理されて使用される。大腸菌HB101株を処理し て得たコンピテントセルは宝酒造(株)等から販売されて いる。大腸菌を使用して形質転換体を作製する方法とし ては、例えば、対数増殖期前半の大腸菌を、氷冷下、2 ○mM程度の塩化カルシウム溶液で洗浄し、大腸菌を前 記塩化カルシウム溶液に懸濁し、これに組換えバクター を添加し、42℃、1~2分間保温する方法を採用する ことができる

【0023】組換えベクターの作製及び形質転換体の作製は市販のキットを利用しても行うことができ、このようなキットとしては、米国インビトロゲン社のTAーク

ローニングキット(TA-Cloning Kit)や米国キュアゲン(Qiagen)社のキュアゲン・プラスミド・キット(Qiagen Plasmid Kit)等がある。組換えベクターを利用して
形質転換体を作製する一般的手法は、「サムブロック他 編集、モレキュラー・クローニング 第2版(コールド・スプリング ハーパー・ラボラトリー)(1989年)

(J.Samblook et al., Molecular Cloning 2nded., Cold Spring Barbor Laboratory Press (1989)、以下、本文献を文献。モレキュラー・217ーニング「といっ)に記載されている

【0024】形質転換体を培養する方法としては、例え ば、その形質転換体が成長しうる培地でウマインターロ イキン1ペプチドが汧濱転換体内に十分蓄積されるまで 適温で培養器を振とうする方法を採用することができ る。培地としては、例えば、LB培地、TB培地、2 「Y培地等を使用することができる。培養温度は「例え は、宿主として大腸菌を使用する場合。35~420を 採用することができる。組換され、ケターが抗性物質耐性 遺伝子を発現してるものであれば、組換えべきターを保 有しない形質転換体の増殖を抑制する点から、培地にそ で抗生物質を添加しておくことが好ましい。このよっな 抗生物質としては、例えば、アンピシリンがある。培養 時間は、宿主の種類、培養装置、培養温度、培養開始時 における培養液中の形質転換体の濃度等によって異なる か、LB培地を用いて37℃で振とっ培養する場合、通 常、一晩である。LB培地、TD培地、コメエY培地等 ご調製方法や培養方法の一般的手法は、文献しモレキュ ラー・クローニング"に記載されている。

【 0 0 2 5 】培養した形質転換体を破砕する方法としては、例えば、遠心分離で形質転換体を集め、これを緩衝液に懸濁して懸濁液を作製し、この懸濁液に物理的な衝撃を与える方法を採用することができる。緩衝液としては、例えば、TE緩衝液を使用することができる。上記懸濁液に物理的な衝撃を与える方法としては、例えば、上記懸濁液に超音波を照射する方法を使用することができる。形質転換体が大腸菌の場合は、上記懸濁液にりできる。形質転換体が大腸菌の場合は、上記懸濁液にリゾチームを加え、ドテシル硫酸ナトリウム(SDS)を含むTE緩衝液を加えて撹拌することよって形質転換体をむて上でできる。形質転換体を、適心分離して細胞残渣を除去し、上清を取得する。

【0026】なお、目的のペプチドが、そのアミノ末端側にシグナルペプチドが結合した融合タンパク質となっている(すなわち、目的のペプチドを細胞外に分泌させることが可能である)場合は、培養液を遠心分離して上清を取得する方法を使用することができる。

【0027】パプチドの精製法としては、例えば、ストレプトマイシン硫酸塩を添加する核酸の除去及び硫酸アンモニウムを添加する蛋白質の取得の各工程を使用する

ことができる。ストレアトマイシン硫酸塩を添加して核酸を除去する工程としては、例えば、上記のいずれかの上清にストレプトマイシン硫酸塩を添加し、しばらく搅拌し、遠心分離することによって、核酸を沈殿物として除去し、上清を取得する操作を使用することができる硫酸アンモニウムを添加して蛋白質を取得する工程としては、例えば、核酸を沈殿物として除去した後の上清に硫酸アンモニウムを添加し、撹拌し、遠心分離するが、目硫酸アンモニウムを添加し、撹拌し、遠心分離するが、目ののペプチドが上清に含まれていることもあり、サンブリングして、目的のペプチドの有無を確認しておくことが好ましい

【4028】続いて、ウマインターロイキン1ペプチドを含む画分を取得する工程を行う。この工程としては、例えば、上記沈殿を少量の緩衝液に溶解したものか又は上記上清を液体クロマトグラフェーによって分画し、ウマイ、ターロイキン1ペプチドが含有されている画分を同定する方法を使用することができる。ウマインターロイキン1ペプチドが含有されている画分を同定するためには「例えば、分子量を指標とした電気泳動や、軟骨部ルの破壊能力等の生物活性を指標としたバイナアッセイを利用することができる。ウマインターロイキン1ペプチトの分子量は、そのアミノ酸配列から求めることができる。細胞膜等の残渣の除去、ストレプトマインン硫酸塩を添加する核酸の除去及び硫酸アンモニウムを添加する蛋白質の取得の具体的方法は、文献。モレキュラー・クローニング、に記載されている。

【0020】なお。形質転換体に含有されているペクターが、挿入されたDNAにコードされているペプチドを他のペプチドとの融合タンパク質として産生できるものである場合は、この「他のペプチド」の性質を利用することによってウマインターロイキン1ペプチドを精製することができる。

【0030】ウマインクーロイキン1ペプチドをコードするDNA

本発明において、ウマインターロイキン1ペプチトをコードするDNAとは、ペプチドAをコードするDNAであり、このDNAは、ペプチドAのアミノ酸配列をトリプレット暗号表に従ってアミノ酸をスクレオチド配列に読み替えたときのDNA群から選ばれるDNAのことである。本発明において、配列番号1尺は2で示されるペプチドをコードするDNAとは、配列番号1尺は2で示されるペプチドをトリプレット暗号表(それぞれのアミノ酸に対して、1~6通りのメクレオチト配列が割り当てられている)に従ってアミノ酸をスクレオチト配列に読み替えたときのDNA群(この中には、それぞれ、配列番号3尺は4で示される塩基配列を有するDNAも含まれる)から選ばれるDNAのことである。

【0031】ペプチドAとしては、前記ウマインクーロイキン1ペプチドの頃で説明したものが挙げられ、ペプ

チドAをコードするDNAも、これらのペプチドのアミフ酸配列に対応したヌクレオチド配列のものが挙げられる。なお、配列表において、塩基配列は、51 末端の塩基を1番としている(以下同様)。

【りりうき】パプチドAをコードするDNAは、化学合成法が遺伝子組換え法で作製することができる。化学合成法としては、例えば、ホスポアミダイド法があり、全長が190塩基以下の塩基配列からなるDNAの合成に適しており。市販のDNA合成域で化学合成することができる。全長が100塩基よりも長いDNAを作製することができる。即のようにしても作製することができる。即のようにしても作製することができる。即のようにしても作製することができる。即のよるないように大きに関することができる。即のよれらのDNA断片を混合し、エ4一DNAリガーゼを用いてこれらのDNA断片を連結する。その際、相補値のDNA断片も合成し、DNA断片同士を対合させたときに関出来端が生りるようにすると、突出来端が枯着末端の役割を果たし、目的のコNAが得られやすい。

【0033】遺伝子組換え法としては、例えば、後述するよっにウマの末面補単核球(PBMC)を用いて相補的DNA(cDNA)を作製し、他の生物種のインターロイキン1の遺伝子で保存されている塩基配列を元にして作製したプライマーを利用してウマインターロイキン1ペプチドをコードするでDNAを増幅させて取得する方法が挙げられる。遺伝子組換え法は100塩基以上の長いDNAの作製も可能である。DNAの塩基配列は常法に従って決定することができる。塩基配列の決定方法としては、例えば、ジデオキシターミネーション法があり、市販のキットを使用することができる。このようなキットはスウェーデンのファルマシア(Pharmacia)社等から販売されている

【0034】次に、ウマのPEMCからウマインターロイキ、1ペプチドをコードするでDNAを取得する方法について詳しく説明する。まず、馬(サラブレッド種等)から血液(末梢血等)を取得し、遠心分離等によりPBMC画分を取得し、この画分を培養する。培養方法としては、例えば、炭酸ガス存在下(例えば、5%(マッツ)、ウシ胎児血清、ゲンクマイシン及びリポポリサッカライドを含む動物細胞培養用培地中でPBMC画分を適温(例えば、37℃)で24時間保温する方法を利用することができる。動物細胞培養用培地としては、例えば、RPMI1640培地(日水製薬(株)商品名)を使用することができる。

【0033】続いて遠心分離等によりPBMC細胞を集め、これを溶解し、細胞抽出液を取得する。細胞を溶解して細胞抽出液を取得する方法は、例えば、液体窒素中で細胞を凍結し、これを溶解緩衝液に懸濁し、保温する方法を使用することができる。溶解緩衝液としては、例えば、プロテイネースK(20μ8/m1)、エチレンジア

ミン四酢酸(EDTA、1 mM)及びドデシル硫酸ナトリウム(SDS、0、5%)を含有するトリスー塩酸(10 mM、pH7 -4)が挙げられる。

【0036】ポリデオキシチミジル酸等を用い、得られた細胞抽出液からポリアデニル酸結合RNA(D下、Polv(A)+RNAと略す)を取得する。細胞からPolv(A)+RNAを取得する一般的手法は、文献モレキュラー・クローニング。に記載されているが、インビトロゲン社等から販売されているキットを利用することもできる。常法に従い、取得されたPoly(A)-RNAからでDNAを調製する。CDNAの調製の一般的手法は、文献。モレキュラー・クローニング。に記載されているが、ファルマンア社から販売されているキットを利用することもできる。

【① 0 3 7 】次に、他の生物種のインターロイキン1の遺伝子で保存されている塩基配列を元にして作製したでライマーを利用し、ウマインターロイキン1ペアチドをコートする。DNAを増幅させて取得する方法を説明する。 DNAを増幅させる方法としては、例えば、取得されたでDNAに、プライマー、ポリメラーゼ(クックポリメラーゼ等)及びデオキシリボスクレオチド頃を添加し、加熱、冷却、保温の工程を繰返す方法が挙げられる。プライマーとしては、ヒト及びマウスのインターはイキン1遺伝子の間でよく保存されている塩基配列

(「ビー・ティー・ロメディコ他著、ネーチャー、312 巻、48頁、1984年(P.T.Lomedico et al., Nature, Vo 1812、p. 458 (1984))」及び「シー・フェイ・マーチ他 著、ホーチャー、315巻、641頁、1985年(C.J.March et al., Nature, Vol. 315, p. 641 (1985))」)又はそれに相 補的な塩基配列を有するDNA断片を利用することがで き、このようなDNAとしては、例えば、配列番号5~ 8の塩基配列を有するDNA断片が挙げられる。

【0038】配列番号3の塩基配列は、ヒト及びでウス のインターロイキン1α遺伝子の塩基配列のうち、ペプ。 チドのコード領域の上流側に位置する塩基配列であり、 配列番号6の塩基配列は、このコード領域の下流側に位 置する塩基配列に相補的な塩基配列である。従って、増 幅されるcDNAはウマインターロイキン Laベプチド の全コード領域を含有するものと予測される。一方、配 列番号7及び8の塩基配列は、それぞれ、ヒトピマウス。 のインターロイキン1 β遺伝子においてよく保存されて いる塩基配列及びそれに相補的な塩基配列である。但 し、これらの塩基配列の位置関係から判断して、増幅さ れる。DNAはウマインターロイキン1 βペプチトの全 コート領域を含有するものではなく、その一部分である。 と予測される。このDNA増幅方法の一般的手法は、ボ リスラーゼ・チェイン・リアクション (Polymerase Chain Reaction 「PCR)法として知られており、その詳。 細は文献"レキュラー・クローニング"に記載されてい る。

【0039】なお、取得したcDNAがウマインターロイキン1ペプチドの全コード領域を含有するものではない場合は、さらにケノムウォーキング等を行い、全コード領域を含むDNAを取得することができる。ゲノムウェーキングには市販のキットを利用することもできる。ゲノムウェーキングには市販のキットを利用することもできる。「カウンターロイキン1ペプチドをコートするDNAが取得されると、遺伝子組換え法や前述したPC量法を利用することによって、そのDNAを複製させることができるので、ウマPBMCからウマインターロイキン1ペプチドをコードするDNAを再度取得する操作は不要である。

【0041】遺伝子組換え法を用いる方法は、例えば、 次のようにして行うことができる。まず、取得されたウ マインターロイキン1ペプチドをコードするDNAを上 述したように既存のプラスミトペクターやファージへク クー等に挿入して組換えべクターを作製し、その組換え パクターを宿主に入れて形質転換体を作製し、その形質 転換体を培養する この培養により形質転換体内で組換 えへクターが増幅されるので、その形質転換体がら増幅 された親換えパクターを取得し、制限酵素を用いてウマ インターロイキン1パプチドをコートするDNAを切り 出す。形質転換体から増幅された組換えべりすーを取得 する操作は、例えば、次のようにして行うことができ み 組換えベクターがプラスミドである場合。その形質 転換体を破砕し、フェノール、クロロホルム処理とエク ノール沈殿処理を行い、DNAを取得する。臭化エチジ ウム含有塩化セシウムを用い。取得したDNAを超遠心。 分離し、組換えベクターをプラスミドDNAとして取得 する。一方、組換えバクターかファージである場合、そ ♂研消電機体を破砕し、ファージ粒子を取得し、ファー シ粒子を溶解し、組換えバクターをファーシDNAとし て取得する。

【0042】PCR法を利用する方法としては、例えば、増幅させようとするDNAの両末端の塩基配列を基にして化学合成法によりプライマーDNAを作製し、ウマインターロイキン1パブチドをコードするDNAを鋳型DNAとしてPCR法を行う方法を使用することができる。遺伝子組換え法やPCR法を用いてDNAを複製させる方法の一般的手法は文献。モレキュラー・クローニング。に記載されている。

【0043】抗ウマインターロイキン1抗体の製造法本発明に係る抗ウマインターロイキン1抗体は、例えは、本発明のウマインターロイキン1ペプチドを抗原として得られる、抗血清及び単離された抗ウマインターロイキン1抗体として得ることができる。抗血清を製造する方法としては、例えば、本発明のウマインターロイキン1ペプチドを抗原としてウサギやマウス等の動物を免疫し、その血清を取得する方法が使用できる。また、抗ウマインターロイキン1抗体を単離製造する方法としては、例えば、本発明のウマインターロイキン1ペプチド

を抗原としてウサギやマウスを免疫し、その脾臓細胞を骨髄腫細胞と融合させてハイブリドーマを作製し、その中から前述したウマインターロイキン1ペプチドを認識するハイブリドーマを選択し、これを培養し、その培養上清を取得する方法が使用できる。抗原性を高めるため、必要に応じ、本発明のウマインターロイキン1ペプチドに適当なキャリアクンハク質を結合させて免疫原としてもよい。

【0041】免疫時に使用するアシュバントは種々のものが利用できるが、フロイントの完全アジュバント(FIA)が好ましい。骨髄腫細胞としては、例えば、P3Nも3A 88.653(ATCC(American Type Culture Collection) CRL=1580)やP3、NSI×1~A 84-1(ATCC TIE-18)を使用することができる。抗原を免疫する動物としては、ウサギ、マウス・ラット。ウシ、ヒツン、セキ、ニワトリ等が使用できるが、ここに例示された動物種に限定されるものではない。抗原として本発明のウマインターロイキン1へブチドを使用すること以外は、動物を免疫して抗体を得る公知の一般的手法に従い、抗ウマインターロイキン1抗体を製造することができる。抗体としてはポリクローナル抗体及びモノクローナル抗体がある。

【0045】なお、これらの抗血清や単離製造された抗ウマインターロイキン1抗体は、各種酵素、コロイド等で修飾されてもよい。得られた抗血清や単離製造された抗ウマインターロイキン1抗体は、血中、体液。尿中などのウマインターロイキン1の濃度を測定するのに使用でき、ウマの炭症性疾患とウマインターロイキン1の関係を研究する上での研究用試薬として利用できるだけでなく、ウマの健康状態や炎症性疾患等の診断への応用が期待できる。

[0046]

【実施例】以下、実施例により本発明を詳細に説明する。

実施例1 ウマ末梢血単核球(PBMC)のcDNAの 調製

健常サラブレットの末梢血をフィコールーハイパック(Ficol1-Hypaque)(リンフェブレップ(Lymphoprep)社(ノルウェー)商品名)に重層し、これを遠心分離することにより末梢血単核球画分を得た。末梢血単核球画分を10%ウシ胎児血清。ゲンタマイシン(50μg/m1)、リポポリサッカライド(5μg/m1)を含むRPM I 1640培地(日水製薬(株)商品名)に1×10°個/配濃度となるように懸濁し、5%(ν イν)炭酸ガス存在下、この懸濁液を37℃で保温した。24時間後、遠心分離により細胞を集め、これを液体窒素で凍結した。ファーストートラック。エムアールエスエー単離キット(Fast Track mRNA Isolation Kit)(インビトロゲン社商品名)を用い、液体窒素で凍結した細胞からP

oly(A) + RNAを抽出した。<math>cDNA合成キット (ファルマシア社(スウェーデン)製)を用い、Poly(A) + RNAからcDNAを合成した。

【0047】実施例2 ウマインターロイキンー1 uの cDNAの取得

FでR法を用いてウマインターロイキンー1αのコード 領域全体を取得するため、PCF法に使用するプライマーの塩基配列としては、ヒト及びマウスのインターロイキン1α遺伝子でよ(保存されている塩基配列の中でペプチドのコード領域の上流側に位置する塩基配列(配列番号って示される塩基配列)とこのコード領域の下流側に位置する塩基配列に相補的な塩基配列(配列番号らで示される塩基配列)を利用した。

【0048】配列番号5及び6で示される塩基配列のD NAをDNA合成機で化学合成してこれらをプライマー とした。実施例1で作製したcDNAにこれらのブライ マー各0、4mM、フックボリメラーゼ1、ラユニット 及びデオキシリボスクレオチド類を加えて100ヵ1と し、PCR法による増幅を行った。増幅操作としては、 加熱(94年、1分)による変性、冷却(37c-1) 分)によるアニーリング、及び保温(7岀℃、1分)に よるポリメライゼーション」の各工程のサイクルを30 回繰り返した 増幅操作後、反応液を臭化エチシウム含 有2%アガロースゲル電気泳動にかけ、反応液中のDN Aを分子量の差で分離し(分子量が小さいほど、泳動距 離が長い)、増幅された(DNAを取得した。取得した cDNAC制限酵素EcoRIのリンカーを連結し。T Aークローニングキット (TA-Cloning Kit) (インビト ロケン社商品名)を用い、リンカーが結合したcDNA をこのキットに付属されているプラスミドゥでROと連 結し、連結混合物を得た。大腸菌(DH5α(BRL社 (米国)商品名))を宿主とし、この大腸菌の懸濁液と 上記連結混合物を混合した。この混合液をアンピシリン (50ms/ml)、5-ブロモー4-クロロー3-イント リル = β - D - ガラクトシド (36 mg/ml) およびイソ プロピルーβーDーチオガラクトシド(4 Omg/ml)を 含む2×TYアガーブレートに播種し、培養した。さら に、キュアケン・プラスミド・キット(キュアケン社商 品名)を用い、cDNAの挿入のある組換えバクターが 含有されている大腸菌を白色のコロニーとして選別し、 コロニーを取得し、コロニー中の大腸菌からウマインタ 一口イキン=1 αのαDNAが挿入された組換えプラス ミドバクターを得た。得られた組換えプラスミドバクタ ーをpCEαと命名した。

【 0 0 4 9 】 実施例 3 ウマインターロイキン - 1 n の c I N A の塩基配列解析

キロ・シークエンス・デリーション・キット(宝酒造 (株)商品名)、エクソスクレアーゼIII及びムングビーンスクレアーゼを用い、実施例2で取得したプラスミトからデリーションミュータントを調製した。オート・ リード・シークエンシング・キット(ファルマシア社商品名)を用い、ジデオキシクーミネーション法に従い、プラスミド中に挿入されたウマインクーロイキン1 αの c D N A の塩基配列を決定した。その結果、取得されたウマインターロイキン1 αの c D N A は配列番号3の塩基配列を有していた。この塩基配列を解析した結果、配列番号3の塩基配列は配列番号1のアミノ酸配列をコードしていることがわかった。

PCE法を用いてウマインクーロイキンー1 β のコード 領域を取得するため、PCE法に使用するプライマーの 塩基配列としては、ヒト及びマウスのインターロイキン 1 β 遺伝子でよく保存されている塩基配列の中で比較的 上流に位置する塩基配列(配列番号 γ で示される塩基配 列)と比較的下流に位置する塩基配列に相補的な塩基配 列(配列番号 γ で示される塩基配列)を利用した、配列 番号 γ 及び γ 0 で示される塩基配列のDNAをDNA合成 機て化学合成してこれらをフライマーとした。

【0051】プライマーとして配列番号7の塩基配列の DNA及び配列番号Sの塩基配列のDNAを使用する以 外は、実施例2記載の操作に従い、cDNAを増幅し た。しかし、増幅されたでDNAは、使用されたプライ マーの塩基配列から判断して、ウマインターロイキン。 1度の全コード領域を含有してはいないと思われたの で、以下のように、この全コード領域を取得する操作を した。即ち、実施例1で得たcDNAに制限酵素Eca RIINのもIアダプターを連結し、子めEcoRIで 消化されたファージベクターラムダーザップーIIと連 結し、ギカパックープラス (Gigapack Plus) (ストラ タジーン (Stratagene) 社(米国)商品名)を用いてフ ァーシの殼に封入した。これをNZYプレートに播種 し、培養した。得られたプラークをナイロンメンブレン フィルター「ハイボンドーN」(Hybond-N) (アマシャ ム インターナショナル (Amersham International) 社 (英国)商品名)に移し取った。

【0052】一方、前述の増幅されたcDNAをαーペートで標識し、プローブとした 50%ホルムアミド、1%ドデシル硫酸ナトリウム(SDS)、5%アイリッシュクリーム(Irish Cream)、4×SSPE(ここで、1×SSPEは、0.18MNaCl、0.01Mリン酸ナトリウム及び1mM エチレンジアミン四酢酸(EDTA))を含有する水溶液である)及び100mg/ml変性サケ精子DNAを含む溶液に前記プローブを添加し、これに前記フィルターを浸し、37℃で18時間保温することによってハイブリダイゼーションをした。フィルターを4×SSC(ここで、1×SSCは、0.15M NaCl及びり、015M 2エン酸を含有する水溶液である)並びに0.1%SDSを含有する水溶液を用いて37℃、3時間洗浄し、-70℃でオートラジ

オグラフィーをした。ポジティブングナルを出すファー ンを選択し、これにR408ペルパーファージ(ストラ クジーン社(米国)商品名)を添加することにより、ボ ジティブシグナルを出すファージの挿入部分がプラスミ トペクター ピーブルースクリフト」 (pBluescript) に挿入された組換とプラスミドハクター、即む、ウマイ ングーロイキンー1 BのCDNAを含む組換えプラスミ トイ·クターを得た。得られた組換えプラスミト/、ケケー を立しがうと命名した。

【0053】実施例5.ウマインターロイキン・1ヵの CDNAC塩基配列解析

実施例3と同様にも、プラスミド中に挿入されたウマイ ンターロイキン18のcDNAの塩基配列を決定した。 その結果、ウマインターロイキン1 BのcDNAは配列 番号4の塩基配列を有していた。この塩基配列を解析し た結果、配列番号4の塩基配列は配列番号2のアミノ酸 配列をコートしていることがわかった。

【0054】実施例も「宿主を変えた形質転換体の作製 実施例じて得たプラスミドpCEa及び実施例すで得た プラスミドゥEB5を、それぞれ、大腸菌JM109株 に挿りし、宿主を変えた形質転換体を作製した。 得られ た形質転換体は、受託番号FERM F-15142及 ひFERM Fー15143として、それぞれ、工業技 術院生命工学工業技術研究所に寄託されている。

【0055】

【発明の効果】請求項1記載のペプチドは、ウマの炎症 性疾患とウマのインターロイキン1の関係について研究 する上で重要であり、この研究用の試薬の主要成分とし て有用である。請求項と記載のペプチトは、請求項1記 載みペプチドの効果を奏し、さらに、ウマの炎症性疾患 とウマインクーロイキン1のサブクイプ (α 型)の関係 について研究する上で重要であり、この研究用の試薬の 主要成分として有用である。請求項3記載のペプチド は、請求項1記載のペプチドの効果を奏し、さらに、ウ マの炎症性疾患とウマインターロイキン1のサブタイプ (β型)の関係について研究する上で重要であり、この 研究用の試薬の主要成分として有用である。

【0056】請求項4記載のDNAは、ウマの炎症性疾 患とウマインターロイキン1の関係について研究する上 て重要であり、この研究用の試薬の主要成分として有用 である。請求項5記載のDNAは、請求項4記載のDN Aの効果を奏し、さらに、ウマの炎症性疾患とウマイン ターロイキン1のサフタイプ(α型)の関係について研 究する上で重要であり、この研究用の試薬の主要成分と

して有用である。請求項6記載のDNAは、請求項4記 載のDNAの効果を奏し、さらに、ウマの炎症性疾患と ウマインターロイキン1のサブタイプ(B型)の関係に ていて研究する上で重要であり、この研究用の試薬の主 要成分として有用である。

【0057】請求項7記載の組換えベクターは、ウマの 炎症性疾患とウマインターロイキン 1 の関係について研 究する上で重要であり、ウマイングーロイキシ1ペプチ **生の製造に利用することかできる。請求項8記載の組換** スペクターは、請求項で記載の組換えべクターの効果を 奏し、さらに、ウマの炎症性疾患とウマインターロイギ ン 1のサブタイプ (液型)の関係について研究する上で 重要であり、ウマインターロイキン1aイマプチトの製造 に利用することができる。請求項り記載の組換えべ、クタ 一は、請求項7記載の組換えべクターの効果を奏しっさ らに、ウマの炎症性疾患とウマインクーロイキン1のサ フライブ (ガ型)の関係について研究する上で重要であ り、ウマイングーロイキン1万ペプチドの製造に利用す ることができる。

【0058】請求項10記載の形質転換体は、ウマの炎 症性疾患とウマインクーロイキントの関係について研究 する上で重要であり、ウマインターロイキン1ペプチト の製造に利用することができる。請求項11記載の形質。 転換体は、請求項10記載の形質転換体の効果を奏し、 さらに、ウマの炎症性疾患とウマインターロイキン1の サフタイプ(α型)の関係について研究する上で重要で あり ウマインクーロイキントαペフチトの製造に利用 することができる。請求項12記載の形質転換体は、請 末項10記載の形質転換体の効果を奏し、さらに、ウマ の英症性疾患とウマインターロイキン1のサブクイブ (β型)の関係について研究する上で重要であり、ウマ インターロイキン18ペプチドの製造に利用することが できる。請求項13記載の抗体の製造法は、ウマの炎症 性疾患とウマインターロイキン1の関係について研究す る上で重要であり、この研究用の試薬の主要成分として 有用な抗ウマインターロイキン1抗体の製造に好適であ

【0059】

【配列表】

配列番号:1

配列の長さ:270

配列の型:アミノ酸

配列の種類:ペプチト

配列

Met Ala Lys Val Pro Asp Leu Phe Glu Asp Leu Lys Asn Cys Tyr Ser

5 10

Glu Asn Glu Asp Tyr Ser Ser Glu IIe Asp His Leu Ser Leu Thr Gln 25 20

Lys Ser Phe Tyr Asp Ala Ser Tyr Asp Pro Leu Pro Glu Asp Cys Met

			35					40					45			
	Asp	Thr 50		Met	Ser	Leu	Ser 55		Ser	Glu	Thr	Ser 60	Lys	Thr	Ser	Lys
		Asn	Phe	Lys	Glu		Val	Val	Leu	Val			Asn	Gly	Lys	Thr
	65	Lus	1	1	A socie	70 1 m	Can	Lan	Asses	(°1 =	75 		The	Acen	Acer	80 Acro
	Leu	LVS	Lys 85	arg	Arg	Leu	e.	eu 90		(1111	rne	пе	-1111 - 95	ASII	asp	Asp
	Leu	G] u		He 100	Ala	Asn	Asp				Gly	He		Arg 110	Pro	Arg
	Ser	Val	His 115		Asn	Phe	Gln	Ser 120	Asn	Thr	Lys	Tyr	Asn 125	Phe	Met	Arg
	He	Va I 130	Asn	His	Gln	Cys	Thr 135	Leu	Asn	Asp	Ala	Leu 140	Asn	Gln	Ser	Val
		Arg	Asp	Thr	Ser		Gln	Tyr	Leu	Ala		Ala	Ala	Leu	Asn	
	145 Leu	den	Aen	41a	Va 1	150 Lve	Phe	Aén	Mest	GLv	155 Ala	Tyr	Thr	Ser	Glu	160 Glu
	150 (1	ril	urals	2110	165	(23.7	1110	, 16 A)	TREC	170	711.0	1,73	, , , ,	501	175	
	4sp	Ser	Gln	Leu 180	Pro	Val	Thr	Leu	Arg 185	e	Ser	Lys	Thr	Arg 190	Leu	Phe
	Val	Ser	Ala 195	Gln	Asn	Glu	Asp	G1u 200	Pro	Val	Leu	Leu	Lys 205	G} u	Met	Pro
	Asp	Thr 210	Pro	Lys	Thr	He	Lys 215	Asp	Glu	Thr	Asn	Leu 220	Leu	Phe	Fhe	Trp
	61u 225	Arg	His	Gly	Ser	Lys 230	Asn	Tyr	Phe	Lys	Ser 235	Val	Ala	llis	Fro	Lys 240
	Leu	Phe	He	Ala	Thr 245	Lys	Gln	Gly	Lys	Leu 250	Val	llis	Met	Ala	Arg 255	Gly
	G1n	Pro	Ser	He 260		Asp	Phe	Gln	He 265	Leu	Asp	Asn	Gln	Phe 270		
【0060】配列番	号::	2								配	列の)	型:	アミ			
配列の長さ:268										配	列の)	種類	: ^ং	プチ	F	
	配列 Mot		A15	Va 1	Dreco	Acr	The	Com	Acn	Mat	Mat	Thr	Tur	Cue	Sar	G1v
	met 1	Ald	Ald	val	5	ныр	1111	Set	чэн	10	nec	1111	l yı	Cys	15	uiy
		Glu	Asn	Asp 20		Phe	Phe	Glu	G1u 25		Gly	Pro	Lys	G1n 30		Lys
	Gly	Ser	Phe 35	Glrı	Asp	Leu	Asp	Leu 40	Ser	Ser	Met	Gly	Asp 45	Gly	Gly	He
	Gln	Leu 50	Gln	Phe	Ser	His	His 55	Leu	Tyr	Asn	Lys	Thr 60	Phe	Lys	His	Ala
	Met 65	Ser	Пе	He	Val	Ala 70	Val	Glu	Lys	Leu	Lys 75	Lys	Пе	Pro	Val	Pro 80
		Ser	G1n	Ala	Phe 85	Gln	Asp	Asp	Asp	Leu 90	Arg	Ser	Leu	Phe	Ser 95	Val
	He	Phe	Glu	G1 u 100	Glu	Pro	He	He	Cys 105	Asp	Asn	Trj	Asp	61u 110	Gly	Tyr
	Val	Cys	Asp 115	Ala	Ala	Met	His	Ser 120	Val	Asn	Cys	Arg	Leu 125	Arg	Asp	Пе
	Tyr	His	Lys	Ser	Leu	Val	Leu	Ser	Gly	Ala	Cys	Glu	Leu	Gln	Ala	Val

130

135

140

	His	Leu	Asn	Gly	Glu	Aso	Thr	Asn	Gln	Gln	Val	Val	Phe	Cys	Met	Ser	
	145					150					155					160	
	Phe	Val	Gln	Gly	Glu 165	Glu	Glu	Thr	Asp	Lys 170		Pro	Val	Ala	Leu 175		
	Leu	Lys	Glu	Lys		Leu	Tyr	Leu		Cys		Met	Lys				
	Pro	Thr	Leu	180 GIn	Leu	G]u	Thr	Val	185 Asp		Asn	Thr	Туг	190 Pro	Lys	Arg	
	Lve	Mpt	195 Glu	Lys	Δrσ	Pho	Val	200 Phe	Asn	Lvs	M⇔t	Glu	205 He	Lvs	Glv	Asn	
	-	210					215					220					
		Glu	Phe	G1 u	Ser		Met.	Tyr	Pro	Asn		Tyr	Пе	Ser	lhr		
	225					230					235					240	
	Gln	Ala	Glu	Lys	Ser 245	Pro	Val	Phē	Leu	GLy 250	Asn	Thr	Arg	Gly	Gly 255	Arg	
	Asp	Пе	Thr	Asp	Phe	He	Met	Glu	Пе	Thr	Ser	Ala					
				260					265			268					
【0061】配列番	냥:	5								鎖	の数	:	本鎖				
配列の長さ:810										Ã2	列(0)	種類	: cD	NA t	o mR	NA	
配列の型:核酸																	
	配列	[
			AAA	GTC	CCT	GAC		TTT	GAA	GAC	CTG	AAĞ	AAC	TGT	TAC	AGT	48
	Met	Ala	Lys	Val	Pro	Asp	Leu	Phe	GLu	Asp	Leu	Lys	Asn	Cys	Tyr	Ser	
	1				5					10					15		
	GAA	AAT	GAA	GAĆ	TAC	AGT	TOT	GAA	ATT	GAC	CAT	CTC	TOT	CTG	ACT	CAG	96
																Gln•	
				20					25					30			
	АЛА	TCC	TTC	TAT	GAT	GCA	AGC	TAT	GAC	CCA	CTT	CCT	GAG	GAC	TGC	ATG	144
	Lys	Ser	Phe	Tyr	Asp	Ala	Ser	Tyr	Asp	Pro	Leu	Pro	Glu	Asp	Cys	Met	
			35					40					45				
	GAT	ACA	TTT	ATG	TCT	CTG	AGC	ACC	TCT	GAA	ACC	TCT	AAG	ACA	TCC	AAG	192
	Asp	Thr 50	Phe	Met	Ser	Leu	Ser 55	Thr	Ser	Glu	Thr	Ser 60	Lys	Thr	Ser	Lys	
	CTG	AAC	TTC	AAG	GAG	AGC	GTG	GTG	CTG	GTG	GCA	GCC	AAC	GGG	AAG	ACT	240
	Leu	Asn	Phe	Lys	Glu	Ser	Val	Val	Leu	Val	Ala	Ala	Asn	Gly	Lys	Thr	
	65					70					75					80	
	CTG	AAG	AAG	AGA	CGG	TTG	AGT	TTA	AAT	CAG	TTC	ATC	ACC	AAT	GAT	GAC	288
	Leu	Lys		Arg	Arg	Leu	Ser		Asn	Gln	Phe	He		Asn	Asp	Asp	
	CTC	CAA	85	A TT TT	ccc	A A/T	CAT	- 90 - cc*	CAA	CAA	CC.	ለጥ C*	95 ATC	ACC	ccc	CCA	226
				ATT													336
	Leu	61u	Ala	He	Ald	ASD	ASP	110		GIU	ury	He	He		FIO	AIS	
	TICIA	("ሞ ላ	CAT	100	4.4.0	ምም	CAC	ACC	105	A C A	A 5.5	TAC	AAC	110 TTT	ATC	ACC:	384
				TAC													104
	ser	vd I	115	Tyr	noll	THE	GIH	3er 120	IIGN	1111	r);	1 7 1	125	1 11C	i rol	:11 S	
	ATC	ርፐር		CAC	CAC	ፐርፓ	ΔСТ		ΔΔΤ	GAT	GUU	CTT		۲ΔΔ	AGT	GTA	432
				llis													7./6
		130	noll	1115	OTH	USS	135	∟¢u	поп	אָכּה,	uid	140	Hen	0111	1	· u i	
			GΔC	ACA	$T \cap \Delta$	GGT		T.L.T	СТТ	GCG	Д(Т		GCA	TTA	ДДТ	4AT	480
				Thr													1150
	145	шă	umph	1111	.v.1	150	9111	1.71	<u>D</u> -,-U	(155		,,,,,	Jeu	. 1104	160	

	CT C	040	· C. M.	- 1970 A	CTC	4 4 4	TTT	C 10	. ATC	. <i>(</i>	CCT	T . T	A.C.A	TCA	CAA	CAC	700
										i GGT							528
	Leu	ASP	ASP	Ald		Lys	rne	: ASP	met	. Gly		171	IIII	ber		GIU	
	CAT	тст	CAA	CTT	165 ccr	CTC	ACT	СТА	۸۲۸	170		A A 4	ACT	ccs	175 erro	ттт	576
										: ATC : He							210
	qen	• 3C:1	UIII	180		* (1.)	1111	ren	- 185		. 25.1	Lyn	1111	190	r,v.u	ruc	
	GTG	AGT	GCC			GAA	GAT	GAA		GTA	CTG	CTA	AAG		ATG	CCT	624
	Val	Ser	Ala	Gln	Asn	G) u	Asp	Glu	Pro	Val	Leu	Leu	Lys	Glu	Met.	Pro	
			195					200					205				
	GAC	ACA	CCC	444	ACT	ATC	AAA	GAT	GAG	ACC	AAC	CTC	CTC	TTC	TTC	TGG	672
	Asp	Thr	Pro	Lys	Thr	He	Lys	Asp	Glu	Thr	Asn	Leu	Leu	Phe	Phe	Trp	
		210					215					220					
	GAA	CGT	CAC	GGC	TCT	AAG	AAC	TAC	TTC	AAA	TCG	GTT	GCC	CAT	CCA	AAG	720
		Arg	His	Gly	Ser	Lys	Asn	Tyr	Fhe	Lys		Val	Ala	His	Pro	Lys	
	225					230					235		Lenca	0.01		240	5 63
										CTG							768
	Leu	Phe	He	Ala		LΣS	(dfi)	bly	Lys	Leu	Val	HIS	Met	Ala		Gly	
	CAA	cer	TOT	4 Tr C	245	CAC	ተተተ	CAC	AT A	250	(1.47)	AAC	CAC	ттт	255		0 1 1
										TTG							81)
	UHI	1.10	ser.	260	HIII	asp	THE	GIII	265	Leu	asp	asn	UIII	270			
【0062】配列番	₽・	A		_UV					<u></u> (,)j	组	ひ)数		木鉗				
配列の長さ:804	.,	7												NA t	o mR	NA	
配列の型:核酸										1.10		132.445					
3E 7 / 3E / 1/3E	配列	i															
			GCA	GTA	CCC	GAC	ACC	AGT	GAC	ATG	ATG	ACT	TAC	TGC	AGC	GGC	48
	Met	Ala	Ale	Val	Pro	Asp	Thr	Ser	Asp	Met	Met	Thr	Tyr	Cys	Ser	Gly	
	1				5					10					15		
	AAT	GAG	AAT	GAC	CTG	TTC	TTT	GAG	GAG	GAT	GGC	CCA	AAA	CAG	ATG	AAG	96
	Asn	Glu	Asn	Asp	Leu	Fhe	Phe	Glu	(ilu	Asp	Gly	Pro	Lys	Gln	Met	Lys	
				20					25					30			
									_	TCC							144
	Gly	Ser		(d) In	ASP	Leu	ASP		Ser	Ser	Met	ыу		ыу	uГУ	He	
	CAG	("ኮፕ	35 CAA	TTC	ፐርር	CAC	ርልሮ	40 ctc	ፐሷር	AAC	ΔΔG	ΔCT	45 TTC	ΔΔΔ	САТ	GCC	192
										Asn							1 ./_
	OIII	50	QIII	1110	1.7.1	1(1.5	55	D.J.u	.,,	11641	11/15	60	1110	L,D	1115	, i i i	
	ATG		ATC	ATT	GTG	GCT		GAG	AAG	CTG	AAG		ATA	CCC	GTT	CCC	240
										Leu							
	65					70					75					80	
	TGC	TCA	CAG	GCC	TTC	CAG	GAT	GAT	GAC	TTG	AGG	AGC	CTC	TTT	TCT	GTC	288
	Cys	Ser	Gln	Ala	Phe	Gln	Asp	Asp	Asp	Leu	Arg	Ser	Leu	Phe	Ser	Val	
			85					90					95				
	ATC	TTT	GAA	GAA	GAA	CCC	ATC	ATC	TGT	GAC	AAC	TGG	GAT	GAA	GGT	TAT	336
	He	Phe	Glu	Glu	Glu	Pro	Пе	Пе	Cys	Asp	Asn	Trp	Asp	Glu	Gly	Tyr	
				100					105					110			
										AAC							384
	Val	(ys		Ala	Ala	Met	His		Val	Asn	(ys			Arg	Asp	He	
	m · ··	~ . ~	115	TOO	CHT C	cm c	(mar) in	120 TCC	c c m	cci	ጥ ርጥ		125 crc	CAC	erem -	CTC	120
	TAC	CAT	AAA	ICC	UH	נוננו	UIG	111	uuT	GCA	101	uAu	UIU	∪AG	utl	GIU	432

	Tyr	llis	Lys	Ser	Leu	Val	Leu	Ser	Glv	Ala	Cvs.	G] u	Leu	Gln	Ala	Val	
	•.•	130					135		•		•	140					
	CAC	CTC	AAT	GGA	GAG	AAT	ACA	AAC	CAA	CAA	GTG	GTG	TTC	TGC	ATG	AGC	480
	His	Leu	Asn	Gly	Glu	Asn	Thr	Asn	${\rm G1n}$	Gln	Val	Val	Phe	Cys	Met	Ser	
	145					150					155					160	
							GAG										528
	Phe	Va.1	Gln	Gly		Glu	G] u	Thr	Аsp		∏e	Pro	Val	Ala		Gly	
	/mr/:	117	CAN	4.47	165	CTC	TAC	CTC	11.1.11	170	cec	ATC	3.53	CAT	175	4.AC	576
							TAC Tyr										576
	Pén	1,55	uju	180	22511	Fen	131	Leu	185	(,,	(II)	LIC. 5	LJA	190	(11.5	ا ال	
	CCC	ACC	СТА		UTG	GAG	ACA	GTA		CCC	AAT	ACT	TAC		AAG	AGG	624
							Thr										
			195					200					205				
							GTC										672
	Lys		Glu	Lys	Arg	Phe	Val	Phe	Asn	Lys	Met		Пе	Lys	Gly	Asn	
	(ME)	210	autovn		0.530	<i>(</i> , <i>(</i> ,)	215	<i>m</i>			TV 72	220	1977	*(***	v.c.c.	T/""	500
							ATG Met										720
	225	UTU	rue	(11 ti	1001	230	,ve c	1 У1	110	11/2/11	235	131	110	.)C.	1 1111	340	
		GCA	GAA	AAA	AGC		GTC	TTC	CTA	GGA		ACC	AGA	GGC	GGC		768
							Val										
					245					250					255		
	GAC	ATA	ACT	GAC	TTC	ATC	ATG	GAA	ATC	ACC	TCT	GCC					804
	Asp	Пе	Thr		Phe	Пе	Met			Thi	Ser						
LOOK OLETINE	ini.	-		260					265	结	の数	268	走·安告				
【 0 0 6 3 】配列番 配列の長さ:21	79" i)												. 2.) 末ち	香油	合成I) N A
配列の型:核酸										136	,	13E A.F.	. 10	- 7 1 4		-1774-	
BC 11 12 1 1 144 1	配列	J															
	TCA	TTGG	CGT 1	TGAG	TCA	ic A											21
【0064】配列番	号:	6									の数				_,		
配列の長さ:22										配	万](プ)	種類	: 他	の核	茂	合成D) N A
配列の型:核酸	配列	1															
		u AACA'I	rrc <i>i</i>	\TTT#	CA AT	Τ Δί											22
【0065】配列番			.,							鎖	の数	:	本鎖				
配列の長さ:24	•									配	を[_[で]	種類	: 他	の核	で	合成 D	NA
配列の型:核酸																	
	配斯																
	ΑТ	GA	GG	AT	`GA	. C	TT	GΤ	TC	ТТ	T	G.A	ΑG				61.4
IOOCCI TITUM	. m	0								4出	の数		未 公告				2.1
【0066】配列番 配列の長さ:22	7	O													静	合成D	NA
配列の型:核酸										1.16	. #* e''	(34.AK	٠ ، ١٠٠	10.74			
The state of the s	配列	j															
	G A	GG	ŦС	СТ	GA	. Т	GT	АC	$\subset A$	GΤ	Т	GG					
																	2.2

フロントページの続き

神奈川県秦野市南が丘2-2-2-304

(51) Int. CI	. € 識別	記号 庁内整理番号	FI		技術表示箇所
// A61K	X 38/00 A I	3 B	A 6 1 K	37/02	ABB
(C12N	S 15/09 Z N	٧A			
C12R	1:91)				
(C12N	1/21				
C12R	1:19)				
(C12P	21/02				
C12R	1:19)				
(72)発明者	高木 茂美		(72) 発明者	辻本 元	
	東京都町田市成瀬509	92-3 エステ・スク		東京都杉並区成日	日東 5 - 4 -24
	エア成瀬壱番舘601		(72) 発明者	長谷川 篤彦	
(72)発明者	亘 敏広			東京都武蔵野市吉	F祥寺北町4-7-16
	Address to talk the party of a series of the	and an in the second			